POROUS POLYVINYL ALCOHOL HYDROGEL MICROSPHERE

Patent Number:

JP62045637

Publication date:

1987-02-27

Inventor(s):

GEN JIYOUKIYUU; others: 01

Applicant(s):

BIO MATERIARU YUNIBAASU:KK

Requested Patent:

Г JP62045637

Application Number: JP19850186469 19850824

Priority Number(s):

IPC Classification: C08J9/28

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: The titled microspheres of a high strength, a high modulus and a high water content, obtained by freezing an aqueous PVA solution in the form of water drops dispersed in a specified dispersing medium and crystallizing the polymer at a low temperature.

CONSTITUTION:An aqueous PVA solution kept in the form of water drops is obtained by pouring an aqueous solution containing 5-40wt% PVA of a degree of saponification >=95mol% and an average degree of polymerization >=1,000 into a dispersing medium such as a water-immiscible organic solvent (e.g., benzene) or an oil (e.g., silicone oil) with agitation at a speed of 200rpm. This aqueous PVA solution is frozen by cooling to -5 deg.C or below for at least 5hr, and the polymer phase of PVA is isolated to obtain a frozen-phase molecular structure. This structure is left standing at 0-10 deg.C for at least 10hr to crystallize the polymer phase. In this way, high-strength, high-water content, porous PVA gel microspheres of a diameter of 0.1mum-1mm, a pore diameter of 0.01-50mum, a water content of 40-95wt% and a compressive strength >=10kg/cm<2> are obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 45637

@Int_CI_1

ť,

識別記号

庁内整理番号

⑬公開 昭和62年(1987)2月27日

C 08 J 9/28

102 CEX 8517-4F 8517-4F

審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

の発明の名称

多孔質ポリビニルアルコール含水ゲル微小球

②特 願 昭60-186469

塑出 願 昭60(1985)8月24日

母発明者 玄

丞 然

宇治市小倉町天王24番8号

②発明者 夜

義 人

宇治市五ケ庄広岡谷2番地182

②出 願 人 株式会社 バイオマテ

大阪市天王寺区玉造元町2番11号

リアル・ユニバース

明 和 在

1. 発明の名称

多礼賀ポリビニルアルコール含水ゲル説小球

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 微小球の直径が0.1 μm~1 mm、多孔段 の孔径が0.01 μm~5 0 μm、含水率が 4 0~9 5 重量%、および圧縮強度が1 0 K メノ c m² 以上である高強度・高含水率多孔 質ポリビニルアルコール(P V A)ゲル数小 球およびその製造法
- 2)高強度・高含水率多孔質PVAゲルの製造が、水と混和しない有機溶媒とか油などの分散剤中にPVA水溶液を授拌下で注入し、水液状態を保ったままPVA水溶液を氷点以下の低温にて凍結させた後、0~10℃の低温にて高分子相を結晶化させて得られる特許請求の範囲第1項記載の製造方法
- 3) 水と混和しない有機溶媒が炭化水素類(石油

エーテル、リグロイン、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなど)、エーテル類(エチルエーデルなど)、ハロゲン化物(塩化メチレン、トリクロルエチレン、四塩化炭素など)、また油として動植物の脂肪油(ゴマ油、カカオ油、線実油、オリーブ油、ヒマシ油)、シリコーン油、流動パラフィンである特許請求の範囲第2項記載の製造方法

- 4) P V A がケン化度 9 5 モル%、平均重合度が 1 0 0 0 以上であり、また P V A 水溶液が 5 ~ 4 0 重量%の速度である特許請求の範囲等 2 項記載の製造法
- 3. 発明の詳細な説明

[工業上の利用分野]

本発明は、高強度・高含水率でしかも多孔質な PVAゲルの微小球、およびその製造方法に関する。

[従来の技術]

含水ゲルとは、水に溶けずに水を包含している ゲルである。そうした含水ゲルは古くから知らて いるが、近年、複能性材料に対する間心が高まる とともにその性質が注目されるようになってきて いる。例えば、ソフトコンタクトレンズとか医変 の徐放性担体のような医用材料として用いられて いる。

医用含水ゲルの高分子類材としては、ポリヒドロキシルエチルメタアクリレート、ビニルビロリドンーメチルメタアクリレート共取合体、エチレン一酢酸ビニル共重合体、ポリビニルアルコール(PVA)などが知られている。

PVAの源厚水溶液を室温以下で放配すると粘度が次第に増大し、ついにはゲル化することはよく知られている。しかい、その結果得られるゲルは粘着性を示し、複核的強度は劣る。

そこでPVA含水ゲルの複枝的強度を向上させるため、ホルムアルデヒドとかグルタルアルデヒドの架橋剤を用いて化学的にPVAを架橋させる

添加剤を用いずに高含水電を保持したままPVA含水がルの破域的強度を高める試みとして、PVA 温厚水溶液を低温にて短時間で凍結し、ついで盆温にて短時間で解凍する方法が提案されている(特間昭50~52296号公银)。しかしなっての方法でえられるPVA含水ゲルの機械的強減でのいくものではなく、しかも水中に浸する。

一方、PVA水溶液を凍結後融解させることなく、部分的に真空乾燥させる方法も提案されている(特間昭57-130543号公祀)。この方法は、ケン化度95モル%以上、粘度平均重合度1、500以上のPVA水溶液を注型したのちー6でよりも低い温度で凍結成形し、この凍結成形体を融解させることなく部分的に真空乾燥をするものである。

また、PVA水溶液を複結および破解を繰り返すことによる機械的強度の高い含水ゲルの製造法が提案されている(特開昭 5 9 - 5 6 4 4 6 号公钳)。 えられた含水ゲルはゴム状の弾性を有し、上記の返結・部分真空乾燥で得られた含水ゲルと類似した性質を有する。

さらに、上記の漢語体の部分真空乾燥、あるいは、漢語・駐解設り返し方法の改良法ともいえる、低温結晶化方法が提案されている(第83回ポパール全記録、1938、91)。得られた含水ゲルは上記の漢語体の部分真空乾燥、あるいは漢語・ 融解級り返し法で得らえれる含水ゲルの物性、

すなわち、高弾性率でしかも高含水率という特性 を有していると同時に、その含水ゲルの構造も顕 似しており多孔質という特徴をもっている。

高分子版小球は、その粒子表面和が大きいこととか表面に極々の官能基を付与できるため、砂索とか細胞の固定化担体としての利用あるいは抗体を結合した免疫版小球として細胞の識別・分離、診断等への生医学的応用に期待されている。これらの目的に用いられる疎水性高分子化合物として

はボメタクリル酸メチル、ボリスチレンなどであり、一方、 観水性高分子化合物としてはボリメタクリ酸2ーヒドロキシルエチル、 ゼラチン、ボリピニルアルコールなどが知られている。 しかし、これら 観水性高分子からの 厳小球の 製造において、 深橋前の 添加が必須となっている。 これらの 架橋 削は生体とか辞彙にとって 奪性を示すものがほとんどである。

器の充垣率を上げることができない等の欠点が生じる。さらに、架橋剤の使用が必須なため、残留 架橋剤の生体、酢素、類胞等への毒性の問題が残される。

[発明が解決しようとする問題点]

本発明者らは、従来のPVA做小球の欠点、とくに表面積の限界と低機域的強度、さらに軽遠時における架橋剤の使用の問題等を解決するべく役意研究を重ねた結果、PVA水溶液を水と混和しない有機溶媒とか油などの分数剤中に投撑下で品し、水液状態を保ったまま、連結・低温結準でした。 させることにより、高強度・高含水率でかった乳間を完成するに至った。

[問題点を解決するための手段]

本発明は、直径が0.1μm~1mmの範囲、 多孔質の孔径が0.01μm~50μmの範囲、 圧縮強度が10Kg/cm²以上でしかも含水準

が40~95重量%の範囲である高強度、高含水電、多孔質PVAゲル微小球に関する。かかる高強度、高含水電でしかも多孔質であるPVAゲル微小球は、PVA水溶液を水と混和しない有機溶媒や油などの分散剤中に攪拌下で注入し、水流状態を保ったまま、複钴・結晶化させることにより得ることができる。

[作用]

氷相の解液と同時にPVAの結晶化が進み、その 際形成される微結晶が架橋点となって、それらの 同隊に氷相が充塡しているものと考えられる。

[実施例]

本発明において用いられる水と混和しない有機

沼域が炭化水素類(石油エーテル、リグロイン、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなど)、エーテル類(エチルエーテルなど)、ハロゲン化物(塩化メチレン、トリクロルエチレン、四塩化炭素など)、また油として動植物の脂肪油(ゴマ油、カカオ油、綿実油、オリーブ油、ヒマシ油)、シリコーン油、流動パラフィンなどである。

本発明においては、まずPVA水溶液を調製するのであるが、PVA濃度としては目的とする強度や含水率に応じて5~40重量%の範囲に調製するのがよい。このような濃厚溶液の調製は、一般にPVAを加熱溶解させることにより行なわれるが、単に投拌下での加熱あるいはオートクレーブや電子レンジを用いてもよい。

完全に溶解させたPVA水溶液を撹拌下で水と混和しない有機溶媒あるいは油などの分散剤中に注入することにより、水液状態を形成させるのであるが、この水液サイズが最終生成ゲル機小球のサイズにほぼ一致するので、目的に応じて水流サイズを調製する必要がある。この水流サイズは、

PVA水溶液の粘度と投料速度で制御することができる。投料速度は通常200~2000RPMであるがPVA水溶液の粘度が高い場合2000RPMRPM以上の投料速度が好ましい。さらに、1μm前後の微小球を作成する場合には超音波ホモジナイザーを用いるのが好ましい。

さらに機械的強度を高めたい場合には、運結部分 脱水操作、あるいは連結・融解反復操作を行って もよい。

ゲル協小球の生成後、水と濃和しない有機溶破 あるいは油の除去は、多量の水中に投入し水洗す ることによって行われる。あるいは、ゲル協小球 を乾燥することによって除去しそれを再び水中に 浸混させることにより含水させてもよい。この場 合の乾燥処理手段としては風乾だけでもよいが真 空乾燥を併用すると乾燥が単時間で終了すること になる。

この乾燥過程時に結晶化が若干進むため、機械的強度がそれだけ向上し、また温度を上げることによってもさらに結晶化度を高めることもできる。しかし、結晶化度が高くなると含水串が逆に低くなるので、目的に応じて乾燥・含水工程を数回反復することも可能である。

さらに、得られた高強度、高含水率、多孔質P V A ゲル微小球の飯間および寸法安定性、耐熱性、 微域的強度などの向上のため、減圧下あるいは窒 素、アルゴンなどの不活性ガス雰囲気下や水中で の放射線照射も可能である。

つぎに実施例をあげて本発明の高強度、高含水 車、多孔賀 P V A ゲル 微小球について説明するが、 本発明はかかる実施例のみに限定されるものでは ない。

[实施例1]

PVA(ユニチカ製、ケン化度99、5モル%、 平均重合度1、700)に第1表に示すPVA水 溶液になるよううに、オートクレープ中で110 でにて2時間加熱し、PVA水溶液を顕した。 ついで得られたPVA水溶液を築1表に示す分散 剤中へ一定の撹拌下で注入し水溶を形成させた後、 ー20℃のフリーザ中にて1昼夜源結した移了後、 でにて10時間結晶化を行った。結晶化終了後、 水洗することにより有機溶媒あるいは油を多孔質 PVA 说小球から分離除去した。

得られた多孔賞PVAゲル版小球につき、つぎの測定条件で圧縮強度、含水率および平均版小球サイズを調べた。結果を築2表に示す。

[以下余白]

	第1表		
実施例 P 実験番号	VA满度 (%)	分散剤	授拌速度 (RPN)
1 2 3 4 5 6	1 0 1 5 1 0 1 5 1 0 1 5	ヘキサン 郊実油 グリコーン油	5 0 0 1 0 0 0 5 0 0 1 0 0 0 5 0 0 1 0 0 0
比較例実験當号	1 0	ヘキサン・終実油・ジャ	5 0 0 5 0 0

	第 2 表		
実施例 実験番号	圧筋強度 (Kg/cm²)	含水塩(%)	微小球サイズ (μ)
1 2 3 4 5 6	2 8 4 3 1 9 3 1 1 2 2 6	8 3 7 7 8 6 8 1 8 8 8 2	1.000 300 150 50 205
比較例 実験番号 2 3	. 8 6	9 2 9 0 9 5	1 . 2 0 0 3 0 0 1 0 0

(压缩强度)

(株)東洋ボールドウィン製、Tensilon/UTM-4-100を用いて圧縮速度100mm/min、温度20℃、相対温度65%で測定した。尚、試料は微小球であるので、ステンレス製の試料ホルダー中に微小球試料を充填することにより測定した。

(含水率)

実施例1~6 および比較例1~3 で得られたゲルをドラフト中にて1昼夜風乾し、ついで猛温真空乾燥を1昼夜行なって乾燥重量を測定した。

(微小味サイズ)

(株) 島津製作所製、这心沈降式粒度分布測定 發蛋 (SA-CP3形) を用いて多孔質PVA 改小球の平均サイズを求めた。

[比較例]

実施例 1 と同じような条件で P V A 水溶液を調製した後、第 1 表に示す分散剤中へ P V A 水溶液を調を満下し水滴を形成させた後、一20℃のフリーザ中にて 1 昼夜凍結し、5 ℃における結晶化を行なわず、すばやく富温にて解凍を行なった。 解復後、水洗することにより有機溶媒あるいは油を P V A 微小球から分離除去した。

得られたPVA数小球の物性値を実施例1と同様な方法にて測定しその結果を第2表に示す。

[実施例2]

第1 表の実施例実験委号3 で得られた多孔費 PV Aゲル傚小球から、臨界点に投法により走査型電子関Ğ領写真用の試料を作製し、その表面状態を走査型電子関Ğ領で観察した。その走査型電子

第1図

顕微鏡写真を第1回に示す。図から明らかなごとく、PVAゲル故小球は多孔性を示し、その孔径が10μm程度で微小球全体に密に存在している。

[発明の効果]

本発明のPVAゲル版小球は、高強度、高含水 事であるうえに、多孔質であるので、従来のPV Aマイクロカブセルの工業用途のほか、バイオテ クノロジー用担体としてきわめて有用である。

4. 図面の簡単な説明

第1回は実施例2で製造した多孔質PVAゲル 以小球の表面構造を示す走査型電子関協領写真で ある。

特許出願人

株式会社バイオマテリアル・

ユニバース

プン ショウキュウ

代表取締役

玄 丞练

